

#### WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro



## INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 4: C07C 55/21, 55/02, 69/34 C07C 103/147, A61K 31/19 A61K 31/20, 31/225, 31/23 A61K 31/16

(,,,

A1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 88/02746

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

21. April 1988 (21.04.88)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/CH87/00133

(81) Bestimmungsstaaten: AU, DK, FI, HU, JP, KR.

(22) Internationales Anmeldedatum:

5. Oktober 1987 (05.10.87)

Veröffentlicht

(31) Prioritätsaktenzeichen:

P 36 34 356.0

(32) Prioritätsdatum:

8. Oktober 1986 (08.10.86)

(33) Prioritätsland:

DE

(71) Anmelder: EPIS S.A. [CH/CH]; Alpenstraße 14, CH-6300 Zug (CH).

(72) Erfinder: BAR-TANA, Jacob; 14 Harav Schrim Street, Jerusalem (IL). MIGRON, Yoelit; 4 Ben Gavriel Street, Talpiot, Jerusalem (IL). BLUM, Jochanan; 13 Haeshoreret Street, Jerusalem (IL). DRECKMANN, Bruno; Dürerstr. 18, D-6800 Mannheim 25 (DE). PILL, Johannes; In der Keitgasse 6, D-6906 Leimen 3

Mit internationalem Recherchenbericht.
Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: MEDICAMENTS CONTAINING ALPHA-HALOGENATED DICARBOXYLIC ACIDS

(54) Bezeichnung: ARZNEIMITTEL ENTHALTEND ALPHA-HALOGENIERTE DICARBONSÄUREN

#### (57) Abstract

Medicaments containing known alpha-halogenated dicarboxylic acids of formula (I), whereby in general formula (I), Hal is fluorine, chlorine and bromine; R is hydrogen and Hal, and m is a number between 4 and 16; or new compounds of general formula (I) in which m is a number between 9 and 16. The invention also includes their pharmacologically compatible salts, esters and amides, processes for the production of such compounds, as well as the use of these compounds for producing medicaments for the treatment of adiposity, hyperlipidemias and diabetes.

#### (57) Zusammenfassung

Arzneimittel, die bekannte alpha-halogenierte Dicarbonsäuren der Formel (I), wobei in der allgemeinen Formel (I): Hal Fluor, Chlor und Brom, R Wasserstoff und Hal und m eine Zahl zwischen 4 und 16 bedeuten, oder neue Verbindungen der allgemeinen Formel (I), in der m eine Zahl zwischen 8 und 16 bedeutet, enthalten, sowie deren pharmakologisch verträglichen Salze, Ester und Amide, Verfahren zur Herstellung solcher Verbindungen, sowie die Verwendung dieser Verbindungen zur Herstellung von Arzneimitteln für die Behandlung von Adipositas, Hyperlipidaemie und Diabetes.

Applicant: Jacob Bar-Tana Serial No.: 10/735,439 Filed: December 11, 2003

Exhibit 1

# LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

	•				
AT AU BB BE BG BJ BR CF CG CH CM DE DK FI	Österreich Australien Barbados Belgien Bulgarien Benin Brasilien Zentrale Afrikanische Republik Kongo Schweiz Kamerun Deutschland, Bundesrepublik Dänemark	FR GA GB HU II KP KR LI LK LW MC	Frankreich Gabun Vereinigtes Königreich Ungarn Italien Japan Demokratische Volksrepublik Korea Republik Korea Liechtenstein Sri Lanka Luxemburg Monaco Madagaskar	MR MW NL NO RO SD SE SN TD TG US	Mauritanien Malawi Malawi Niederlande Norwegen Rumänien Sudan Schweden Senegal Soviet Union Tschad Togo Vereinigte Staaten von Amerika
	t commente	ML	Mali		

# Arzneimittel enthaltend alpha-halogenierte Dicarbonsäuren

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Arzneimittel, welche alpha-halogenierte Dicarbonsäuren der allgemeinen Formel I enthalten,

wobei in der allgemeinen Formel I

Hal Fluor, Chlor und Brom,

- R Wasserstoff und Hal und
- m eine Zahl zwischen 4 und 16

bedeuten.

Die Erfindung betrifft weiterhin die in vivo hydrolysierbaren Derivate dieser Carbonsäuren, sowie die Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel I als Arzneimittel bei der Behandlung von Adipositas, Hyperlipidaemie oder Diabetes.

Einige alpha-,alpha'-Dihalogen-dicarbonsäuren und alpha-,alpha-,alpha'-,alpha'-Tetrahalogen-dicarbonsäuren sowie deren Derivate, die formal unter die allgemeine Formel I fallen, sind schon seit længerer Zeit literaturbekannt, insbesondere die kurzkettigen Derivate mit m < 8, jedoch ist fuer diese Verbindungen keine pharmakologische Wirksamkeit beschrieben worden.

Es wurde nun ueberraschenderweise gefunden, daß Verbindungen der allgemeinen Formel I sowie deren in vivo hydrolysierbaren Derivate eine ausgepraegte lipidsenkende und antidiabetische Wirkung aufweisen. Sie sind in der Lage, sowohl den Triglycerid- als auch den Serumcholesterinspiegel zu senken und sind geeignet als Mittel zur Prophylaxe bzw. Heilung von arteriosklerotischer Erkrankungen. Sie bewirken bei Uebergewichtigen eine Reduktion des Koerpergewichts und bei Typ-II-Diabetikern eine Verbesserung des Glukosestoffwechsels.

Gegenstand der Erfindung sind weiterhin neue langkettige alpha-halogenierte Dicarbonsäuren der allgemeinen Formel I'

in der

Hal Fluor, Chlor und Brom,

- R Wasserstoff und Hal und
- n eine Zahl zwischen 8 und 16

darstellen, sowie deren in vivo hydrolysierbaren CarbonsäureDerivate, mit Ausnahme der Verbindungen 2,11-Dichlor-dodecan1,12-disäure, 2,11-Dibrom-dodecan-1,12-disäure-diethylester,
2,2,15,15-Tetrabrom-hexadecan-1,16-disäure-dimethylester und
N,N'-Dimethyl-2,2,15,15-tetrabrom-hexadecandiamid.

Die im Disclaimer genannten Verbindungen sind bereits bekannt, jedoch fehlt auch in diesen Faellen die Angabe einer pharmakologischen Wirksamkeit:

- 2,11-Dichlor-dodecan-1,12-disäure wurde beschrieben in
- J.Org.Chem. 23, 1322-6 (1958);
- 2,11-Dibrom-dodecan-1,12-disäure-diethylester in J.Org.Chem.
- 31, 3890-7 (1966);

2,2,15,15-Tetrabrom-hexadecan-1,16-disaure-dimethylester und N,N'-Dimethyl-2,2,15,15-tetrabrom-hexadecandiamid in Chem. Ber.

93, 2198-208 (1960).

In vivo hydrolysierbare Derivate der Verbindungen der Formel I bzw. I' sind z.B. Salze mit pharmakologisch vertraeglichen Alkali -, Erdalkali- oder Ammonium-Basen; Ester, insbesondere niedere Alkylester mit 1-6 C-Atomen, wie z.B. Methyl-, Ethylund Isopropylester; Amide, deren Stickstoffatom gegebenenfalls ein- oder zweifach durch Alkylgruppen mit 1-6 C-Atomen substituiert sein kann, wie z.B. N-Methylamid und N,N-Dimethylamid.

Die Herstellung der Verbindungen der Formel I erfolgt in an sich bekannter Weise, indem man

a) fuer den Fall, daß R ein Wasserstoffatom darstellt, eine Dicarbonsäure der allgemeinen Formel II, in welcher m eine Zahl zwischen 4 und 16 bedeutet, oder ein Derivat einer solchen Dicarbonsäure

$$HOOC-CH_2-(CH_2)_m-CH_2-COOH$$
 (II),

mit geeigneten Halogenierungsmitteln zu den entsprechenden alpha-,alpha'-Dihalogen-dicarbonsäuren umsetzt, oder

- b) fuer den Fall, daß R Halogen bedeutet.
  - bl) eine alpha-, omega-Dicarbonsäure der allgemeinen Formel I, in der R Wasserstoff und m eine Zahl zwischen 4 und 16 bedeuten, mit einer Base umsetzt und anschließend mit einem Halogierungsmittel in eine Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R Halogen ist, ueberfuehrt, oder

- 4 -

b2) eine Verbindung der allgemeinen Formel III, in der Hal die oben angegebene Bedeutung hat,

Hal2CH-COOH

(III)

oder ein Derivat davon unter basischen Bedingungen mit einer Verbindung der allgemeinen Formel IV

Y-(CH2)m-Y

(IV),

in der n die oben angegebene Bedeutung hat und Y einen leicht abspaltbarer Rest darstellt, umsetzt,

und gegebenenfalls anschließend die so erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I in andere Verbindungen der Formel I umwandelt, sowie erhaltene Ester, Amide oder Salze in freie Säure oder freie Säuren in Salze, Ester oder Amide ueberfuehrt.

Der im folgenden verwendete Begriff "Säure" bei Verbindungen der allgemeinen Formel I bzw. I', II und III soll stellvertretend auch die entsprechenden Säurehalogenide, Ester und Amide mit um-fassen.

Als Halogenierungsmittel eignen sich die ueblichen in der Literatur beschriebenen Verbindungen, insbesondere solche, die ein positiv polarisiertes Halogenatom besitzen, wie z.B. N-Chlorsuccinimid, N-Chlor-4-toluolsulfonsäureamid-Natrium, N-Bromsuccinimid, N-Bromacetamid, Dibromdimethylhydantoin, Xenonfluoride, Fluorwasserstoff/Pyridin-Gemische, Fluoroxy-trifluor-

methan, u.a. ggf. unter Gegenwart eines geeigneten Katalysators, wie z.B. Iod oder Eisen.

Die Reaktion kann in Gegenwart von inerten Loesungsmitteln oder Loesungsmittelgemischen durchgefuehrt werden. Geeignete Loesungsmittel sind z.B. Kohlenwasserstoffe wie Heptan, Methylcyclohexan oder Benzol, chlorierte oder fluorierte Kohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff. Wenn moeglich wird die Reaktion vorzugsweise ohne Loesungsmittel durchgefuehrt. Falls die entsprechenden Säurehalogenide der Verbindungen der allgemeinen Formel I eingesetzt werden, kann das fuer die Ueberfuehrung der freien Säuren in die Säurehalogenide im Ueberschuß verwendets Halogenierungsmittel auch als Loesungsmittel verwendet werden.

Nach dem Verfahren a) können die alpha-,alpha'-Dihalogensäuren der allgemeinen Formel I durch Umsetzen mit Halogenierungsmitteln, wie z.B. N-Bromsuccinimid, N-Chlorsuccinimid u.a. erhalten werden. Die Umsetzungen finden bei Temperaturen zwischen 0° C und Raumtemperatur, ggf. auch bei Temperaturen bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels statt.

Nach dem Verfahren b) werden die alpha-,alpha-,alpha-,alpha-Tetrahalogen-dicarbonsäuren der allgemeinen Formel I hergestellt. Im Verfahren bl) geht man von den alpha-,alpha'-Dihalogen-dicarbonsäuren aus, die unter basischen Bedingungen in die entsprechenden Carbanion-Derivate ueberfuehrt werden. Diese werden mit geeigneten Halogenierungsmitteln zu den Tetrahalogen-Verbindungen umgesetzt. Insbesondere eignet sich dieses Verfahren, um die gemischten Tetrahalogen-Dicarbonsauren herzustellen, z.B. alpha-,alpha'-Dibrom-alpha-,alpha'difluor-dicarbonsauren, alpha'-, alpha'-Dibrom-alpha-, alpha'dichlor-dicarbonsäuren und alpha-, alpha - Dichlor-alpha-,alpha'-difluor-dicarbonsauren. Als Basen eignen sich beispielsweise Lithiumdiisopropylamid oder n-Butyllithium: Als Loesungsmittel kommen inerte organische Loesungsmittel in Frage. Die Reaktion wird bei Temperaturen von O bis - 80° C in Gegenwart eines geeigneten Halogenuebertraegers, wie z.B. Tetrachlorkohlenstoff, Tetrabromkohlenstoff u.a. durchgefuehrt. Nach Verfahren b2) wird eine Dihalogenessigsäure oder ein Derivat davon mit einer starken Base, wie beispielsweise Lithiumdiisopropylamid, Butyllithium, u.a. in geeigneten

inerten organischen Loesungsmitteln in das entsprechende Carbanion-Derivat ueberfuehrt. Bevorzugt wird das Dichloressigsäurechlorid eingesetzt. Die darauffolgende Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel III mit einer Verbindung der allgemeinen Formel IV findet vorzugsweise im Molverhaeltnis 2:1 statt. Als leicht abspaltbare Reste Y in der Verbindung III kommen beispielsweise Brom, Chlor und Sulfonyloxy-Verbindungen, wie z.B. Trifluormethylsulfonyloxy-, Methylsulfonyloxy- oder 4-Chlorphenylsulfonyloxy-Gruppen in Frage. Die Umsetzungen finden in inerten organischen Lösungsmitteln, vorzugsweise in THF und Hexamethylphosphorsäuretriamid (HMPT) bei Temperaturen zwischen -80° C und Raumtemperatur statt.

Die nachtraeglichen Umwandlungen von Verbindungen der Formel I bzw. I bezieht sich unter anderem auch auf die Herstellung von fluorierten Verbindungen, die aus den entsprechenden Bromoder Chlor-Verbindungen mit Hilfe von geeigneten Fluorierungsmitteln, beispielsweise Tetrabutylammoniumfluorid oder Nitrosylfluorid, dargestellt werden koennen.

Die Ueberfuehrung von erhaltenen Estern in die entsprechenden freien Säuren findet unter stark sauren Bedingungen statt. Die Umwandlung von Estern in die freien Säuren gelingt im Falle der Dicarbonsäuren I bzw. I', bei denen R ein Wasserstoffatom darstellt, in ueblicher Weise durch schonende alkalische Verseifung. Diese Methode ist ungeeignet fuer Ester, bei denen R ein Halogenatom darstellt. Hier geht man zweckmaeßigerweise von den Isopropylestern aus, die sich mittels conc. Schwefelsäure plus Oleum in die freien Säuren umwandeln lassen. Die Ueberfuehrung von Säurehalogeniden in die freien Säuren erfolgt durch Hydrolyse. Die Salze erhaelt man in ueblicher Weise, z.B. durch Neutralisation Verbindungen der Formel I mit den entsprechenden Laugen.

Fuer die Herstellung und nachtraegliche Umwandlungen der Verbindungen der allgemeinen Formel I' gelten die fuer die Verbindungen der allgemeinen Formel I oben beschriebenen Verfahren in analoger Weise.

Zur Herstellung von Arzneimitteln werden die Verbindungen der allgemeinen Formel I bzw. I' in an sich bekannter Weise mit geeigneten pharmazeutischen Traegersubstanzen, Aroma-, Geschmacks- und Farbstoffen gemischt und beispielsweise als Tabletten oder Dragees ausgeformt oder unter Zugabe entsprechender Hilfsstoffe in Wasser oder Oel, wie z.B. Olivenloel, suspendiert oder geloest.

Die Substanzen der allgemeinen Formel I bzw. I' können in fluessiger oder fester Form oral und parenteral appliziert werden. Als Injektionsmedium kommt vorzugsweise Wasser zur Verwendung, das die bei Injektionslösungen ueblichen Stabilisierungsmittel, Loesungsvermittler und/oder Puffer enthaelt. Derartige Zusaetze sind z.B. Tartrat- oder Borat-Puffer, Ethanol, Dimethylsulfoxid, Komplexbildner (wie Ethylendiamintetraessigsäure), hochmolekulare Polymere (wie fluessiges Polyethylenoxid) zur Viskositaetsregulierung oder Polyethylen-Derivate von Sorbitanhydriden.

Feste Traegerstoffe sind z.B. Staerke, Lactose, Mannit, Methylzellulose, Talkum, hochdisperse Kieselsäure, höher molekulare Polymere (wie Polyethylenglycol). Fuer die orale Applikation geeignete Zubereitungen können gewuenschtenfalls Geschmacks- und Sueßstoffe enthalten.

Die verabreichte Dosis haengt vom Alter, der Gesundheit und dem Gewicht des Empfaengers, dem Ausmaß der Krankheit, der Art gleichzeitiger gegebenfalls durchgefuehrter weiterer Behandlungen, der Haeufigkeit der Behandlungen und der Art der gewuenschten Wirkung ab. Ueblicherweise betraegt die taegliche Dosis der aktiven Verbindung 0.1 bis 50 mg pro kg Körpergewicht. Normalerweise sind 0.5 bis 40 mg und vorzugsweise 1.0 bis 20 mg pro kg pro Tag in einer oder mehreren Anwendungen pro Tag wirksam, um die gewuenschten Resultate zu erhalten.

Außer in den Beispielen aufgefuehrten Verbindungen sind bevorzugt im Sinne der Erfindung die folgenden Verbindungen, sowie deren Methyl-, Ethyl-, oder Isopropylester und Amide:

- 1) 2,7-Dichlor-octan-1,8-disäure
- 2) 2,7-Difluor-octan-1,8-disäure
- 3) 2,7-Dibrom-octan-1,8-disäure
- 4) 2,2,7,7-Tetrachlor-octan-1,8-disaure
- 5) 2,2,7,7-Tetrabrom-octan-1,8-disaure
- 6) 2,8-Dichlor-nonan-1,9-disäure
- 7) 2,2,8,8-Tetrabrom-nonan-1,9-disäure
- 8) 2,11-Dichlor-dodecan-1,12-disäure
- 9) 2,2,11,11-tetrabrom-dedecan-1,12-disäure
- 10) 2,12-Difluor-tridecan-1,13-disaure
- 11) 2,13-Dichlor-tetradecan-1,14-disäure
- 12) 2,2,13,13-Tetrachlor-tetradecan-1,14-disāure; Fp: 94 97 °C
- 13) 2,15-Difluor-hexadecan-1,16-disäure
- 14) 2,15-Dibrom-hexadecan-1,16-disäure
- 15) 2,15-Dichlor-hexadecan-1,16-disaure
- 16) 2,15-Dichlor-2,15-difluor-hexadecan-1,16-disaure
- 17) 2,15-Dibrom-2,15-difluor-hexadecan-1,16-disaure
- 18) 2,15-Dibrom-2,15-dichlor-hexadecan-1,16-disaure
- 19) 2,2,15,15-Tetrabrom-hexadecan-1,16-disaure
- 20) 2,17-Dichlor-octadecan-1,18-disaure
- 21) 2,17-Dibrom-octadecan-1,18-disäure
- 22) 2,2,17,17-Tetrachlor-octadecan-1,18-disāure
- 23) 2,2,17,17-Tetrabrom-octadecan-1,18-disaure
- 24) 2,17-Difluor-octadecan-1,18-disaure
- 25) 2,19-Dichlor-eicosan-1,20-disäure
- 26) 2,19-Difluor-eicosan-1,20-disäure
- 27) 2,2,19,19-Tetrachlor-eicosan-1,20-disäure
- 28) 2,2,19,19-Tetrabrom-eicosan-1,20-disäure

In den nachfolgenden Beispielen ist die Herstellung einiger erfindungsgemaeßer Verbindungen nacher erlaeutert:

### Beispiel 1:

## 2,2,15,15-Tetrachlorhexadecan-1,16-disaure

#### a) 2,2-Dichloressigsäure-Isopropylester

Dichloracetylchlorid (9 g, 60 mMol) werden unter tropfenweise in auf 3° C gekuehltes eines Isopropanol (20 g) zugegeben (Eis/Wasser-Bad). Die Reaktionslösung wird fuer 30 Minuten bei Raumtemperatur weitergeruehrt. Der ueberschuessige Alkohol wird im Vakuum bei Raumtemperatur entfernt. Der Rueckstand wird an-schließend mit einer Mischung aus Eiswasser und Dichlormethan versetzt. Nach Trennung der Phasen wurde die organische Phase nacheinander mit Wasser, waessriger Natriumhydrogencarbonat-lösung, und wiederum Wasser gewaschen, und ueber Natriumsulfat getrocknet. Nach Entfernen des Lösungsmittels verbleibt der Dichloressigsäurediisopropylester (7.5 g, 73 t), der nach Destilation (67 - 68° C, 24 hPa) als farblose Fluessigkeit anfaellt.

# b) 2,2,15,15-Tetrachorhexadecan-1,16-disäure-diisopropylester

In einem Dreihalskolben wurde unter trockener Stickstoffatmosphaere eine Lösung von trockenem Diisopropylamin (2.02
g, 20 mMol) in 20 ml trockenem THF vorgegeben. Die Lösung
wird im Eiswasserbad auf 3° C gekuehlt und eine Lösung von
n-Butyllithium in Hexan (14 ml einer 1.42 molaren Lösung,
20 mMol) in einer Spritze unter Ruehren zugegeben. Die Lösung wird bei 3°C 30 min. lang geruehrt, dann auf - 78° C
abgekuehlt und 20 ml Hexamethylphosphorsäuretriamid (HMPT)
zugegeben. Die Reaktionsmischung wurde gelb und viskos.
Nach weiteren 30 min. bei - 78° C wurde unter Ruehren eine
Lösung von Dichloressigsäurediisopropylester (3.42 g, 20
mMol) in 20 ml trockenem THF zugegeben. Nach 20 min. bei 78° C wird eine Lösung von 1,12-Dibrom-dodecan (3.28 g, 10
mMol) in 20 ml trockenem THF bei - 78° C zugetropft und die
Lösung fuer weitere 35 min. geruehrt. Die Temperatur wird

langsam innerhalb von 2 h auf -20°C erhöht, die Lösung 30 min. lang bei - 20° C weitergeruehrt und dann gießt man die Lösung auf Eis/Schwefelsäure (conc.). Nach Extraktion mit Petrolether (40 - 60°) und ueblicher Aufarbeitung erhaelt man einen oeligen Rueckstand. Nach Chromatographie auf Silicagel und Elution mit einem linearen Gradienten von Dichlormethan und Petrolaether (40 - 60°) wird der 2,2,15,15-Tetrachlorhexadecan-1,16-disäure-diisopropylester als farbloser Feststoff (3.5 g, 68 % Ausbeute) er-halten.

c) 3 g einer auf 30 C gekuehlten Mischung von 96 - 98 %iger Schwefelsäure und Oleum (1:1 w/w) wird zu dem trockenen 2,2,15,15-Tetrachlorhexadecan-1,16-disāure-diisopropylester zugetropft. Die Mischung wird 10 min. lang bei 3° C geruehrt, wobei ein Farbumschlag nach orange auftritt. Es werden weitere 2 g der Säuremischung bis zur vollstaendigen Lösung des Esters zugetropft und 15 Minuten bei 3° C zugeruehrt. Die Lösung wird auf - 78° C abgekuehlt und eine Mischung von Eis/Dichlormethan zugegeben. Die gefrorene Mischung wird unter langsamen Erwaermen auf Raumtemperatur durch Ruehren mit einem Porzellanspatel gelöst, wobei die Lösung farblos wird. Nach Trennung der Phasen wird die waessrige Phase mit Dichlormethan extrahiert und die vereinigten organischen Extrakte ueber Natriumsulfat getrocknet. Nach Entfernen des Lösungsmittels verbleibt ein farbloser Feststoff (150 mg, 90 % Ausbeute) mit einem Schmelzpunkt von 113.5 - 114.5 °C aus Cyclohexan).

## Beispiel 2:

# 2,15-Dichlor-hexadecan-1,16-disaure

1,16-Hexadecan-disäure (572 mg, 2 mMol) wird in 20 ml Thionyl-chlorid gelöst und 30 min. unter Rueckfluß erhitzt. Die Bildung des Acylchlorids wurde IR-spektroskopisch verfolgt (Zunahme des Peaks bei 1790 cm<sup>-1</sup> (COC1) und Abnahme des Peaks bei 1695 cm<sup>-1</sup> (COCH)). Die Reaktionsmischung wird auf Raumtemperatur abgekuehlt, eine Lösung von N-Chlorsuccinimid (1.068 g,

8 mMol) in 20 ml Thionylchlorid zugegeben und fuer weitere 4.2 h unter Rueckfluß erhitzt. Das ueberschuessige Thionylchlorid wird im Vakuum bei Raumtemperatur entfernt, dann etwas Tetrachlormethan zugegeben und die Lösung zur Trockene eingedampft. Der Rueckstand mit Tetrachlormethan versetzt und das feste Succinimid abfiltriert, mit Tetrachlormethan gewaschen und die vereinigten Filtrate auf 0 - 5° C abgekuehlt und mit Eis versetzt. Das Eiswasserbad wurde entfernt, etwas THF zugegeben, und die Lösung ueber Nacht bei Raumtemperatur kraeftig weitergeruehrt. Nach Abtrennung der organischen Phase wurde diese eingedampft, wobei das erhaltene Oel nach einiger Zeit auskristallisierte (700 mg, quantitative Ausbeute). Die Umkristallisation aus Cyclohexan ergab 545 mg des gewuenschten Produktes (Fp. 71 - 72° C).

In analoger Weise erhält man

 a) 2,15-Dichlorhexadecan-1,16-disäurediisopropylester, farbloses öl.

#### Beispiel 3:

## 2,15-Dibrom-2,15-dichlorhexadecan-1,16-disäure

Durch Bromierung des 2,15-Dichlorhexadecan-1,16-disäurediisograppropylesters mit CBr<sub>4</sub> erhält man den 2,15-Dibrom-2,15-dichlorhexadecan-1,16-disäurediisopropylester (farbloses Öl). Durch Verseifung mit Schwefelsäure/Oleum erhält man die Titelverbindung. Fp 59-61 °C.

#### - 12 -

#### Versuchsprotokoll

Stellvertretend für die neuen Verbindungen wurden für die Verbindungen

- A= 2,15-Dichlor-hexan-1,16-disaure und
- B= 2,2,13,13-Tetrachlor-tetradecan-1,14-disaure

die lipidsenkende Wirkung bestimmt.

Hierzu wurde jeweils 10 männlichen Sprague-Dawley-Ratten, die zu testende Substanz 14 Tage lang in einer Dosis von 25 mg/kg/d und 200 mg/kg/d in Methylcellulose-Suspension verabreicht. Am Versuchsende, 3 Stunden vor der letzten Sondierung, wurden die Cholesterin- und Triglyceridwerte im Serum bestimmt. In der hachstehenden Tabelle sind die gemessenen Werte angegeben.

Verbindung mg/kg/d	Cholester	in-Werte g/dl	Triglycerid-Werte mg/dl			
	0. Tag	14. Tag	0. Tag	14. Tag		
Kontrolle	93 ± 5,1	98 + 5,8	129 <u>+</u> 11	108 ± 11,7		
25 A	90 ± 2,4	82 <u>+</u> 3,5	131 ± 11	58 <u>+</u> 5,8		
200	94 ± 6,6	53 ± 3,2	96 <u>+</u> 16	34 ± 3,0		
25 B	102 ± 2,6	45 <u>+</u> 2,9	103 <u>+</u> 12	50 ± 4,6		
200	91 ± 5,0	32 ± 0,8	110 ± 14;	30 <u>+</u> 2,2		

Die geprüften Verbindungen zeigen im Vergleich zur Kontrolle und den Werten vor Substanzgabe eine deutliche Cholesterin- und Triglycerid-Senkung im Serum bei der Ratte.

# - 13 - Patentansprueche

1. Arzneimittel enthaltend alpha-halogenierte Dicarbonsäuren der allgemeinen Formel I

in der

Hal Chlor, Brom und Fluor,

R Wasserstoff und Hal und

m eine Zahl zwischen 4 und 16

bedeuten,

sowie deren pharmakologisch vertraeglichen Salze, Ester und Amide.

- 2. Verwendung von Verbindungen gemaeß Anspruch 1 zur Behandlung von Adipositas, Hyperlipidaemie oder Diabetes.
- 3. Verwendung von Verbindungen gemaeß Anspruch 1 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Adipositas, Hyperlipidaemie oder Diabetes.
- 4. Alpha-halogenierte Dicarbonsäuren der allgemeinen Formel I'

$$R$$
  $R$  HOOC-C-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-C-COOH (I')
Hal Hal

in der

Hal Chlor, Brom und Fluor,

- R Wasserstoff und Hal und
- n eine Zahl zwischen 8 und 16 bedeuten,

sowie deren Salze, Ester und Amide, mit Ausnahme der Verbindungen 2,11-Dichlor-dodecan-1,12-disäure, 2,11-Dibrom-dodecan-1,12-disäure-diethylester, 2,2,15,15-Tetrabrom-hexadecan-1,16-disäure-dimethylester und N,N'-Dimethyl-2,2,15,15-tetrabrom-hexadecandiamid.

5. Verfahren zur Herstellung von alpha-halogenierten Dicarbonsäuren der allgemeinen Formel I'

$$R$$
 $R$ 
 $HOOC-C-(CH2)n-C-COOH
 $Hal$ 
 $Hal$$ 

in der

Hal Chlor, Brom und Fluor

- R Wasserstoff und Hal
- n eine Zahl zwischen 8 und 16 bedeuten,

sowie deren Salze, Ester und Amide, mit Ausnahme der Verbindungen 2,11-Dichlor-dodecan-1,12-disäure, 2,11-Dibrom-dodecan-1,12-disäure-diethylester, 2,2,15,15-Tetrabrom-hexadecan-1,16-disäure-dimethylester und N,N'-Dimethyl-2,2,15,15-tetrabrom-hexadecandiamid, dadurch gekennzeichnet, daß man in an sich bekannter Weise

a) fuer den Fall, daß R ein Wasserstoffatom darstellt, eine Dicarbonsäure der allgemeinen Formel II, in welcher n eine Zahl zwischen 8 und 16 bedeutet, oder ein Derivat einer solchen Dicarbonsäure

$$HOOC-CH_2-(CH_2)_n-CH_2-COOH$$
 (II),

mit geeigneten Halogenierungsmitteln zu den entsprechenden alpha-,alpha'-Dihalogen-dicarbonsäuren umsetzt, oder

- b) fuer den Fall, daß R Halogen bedeutet,
  - bl) eine alpha-,omega-Dicarbonsäure der allgemeinen Formel I', in der R Wasserstoff und n eine Zahl zwischen 8 und 16 bedeuten, mit einer Base umsetzt und anschließend mit einem Halogierungsmittel in eine Verbindung der allgemeinen Formel I', in der R Halogen ist, ueberfuehrt, oder
  - b2) eine Verbindung der allgemeinen Formel III, in der Hal die oben angegebene Bedeutung hat,

oder ein Derivat davon unter basischen Bedingungen mit einer Verbindung der allgemeinen Formel IV

$$Y-(CH_2)_n-Y$$
 (IV),

in der n die oben angegebene Bedeutung hat und Y einen leicht abspaltbarer Rest darstellt, umsetzt,

und gegebenenfalls anschließend die so erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I in andere Verbindungen der Formel I umwandelt, sowie erhaltene Ester, Amide oder Salze in freie Säure oder freie Säuren in die pharmakologisch vertraeglichen Salze, Ester und Amide ueberfuehrt. - 16 -

6. 2,2,13,13-Tetrachlor-tetradecan-1,14-disäure.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/CH 87/00133

I. CLABSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all) \* According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC 4 C 07 C 55/21; 55/02; 69/34; 103/147; A 61 K 31/19; 31/20; 31/225; 31/23; 31/16 II. FIELDS SEARCHED Minimum Documentation Searched 7 Classification System Classification Symbols Int. Cl. C 07 C 55/00; 69/00; 103/00; A 61 K 31/00 Documentation Searched other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are included in the Fields Searched III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of Document, 11 with indication, where appropriate, of the relevant passages 12 Relevant to Claim No. 13 Biochem. J., vol. 58, 1954, D. Simmonds: 4,5 "Analogues of diaminopimelic acid as inhibitors of bacterial growth", pages 520-523 see page 521, right hand column X J. Org. Chem., vol. 31, No. 12, 1966, 4,5 J.D. Anderson et al.: "Electrolytic reductive coupling. XIII. Intramolecular reductive coupling. Electrohydrocyclization", pages 3890-3897 see page 3891, table 1; page 3894, last line and footnote (32); page 3895, table IV, left hand column, lines 1-12 (cited in the application) J. Org. Cheml, vol. 23, 1958, M.S. Kharasch X 4,5 et al.: "Structure of peroxides derived from cyclohexanone and hydrogen peroxide", pages 1322-1326 see page1325, right hand column, the last 5 lines; page 1326, left hand column, lines 1-13 (cited in the application) W.Treibs et al.: Chem. Ber., vol. 93. 1960. later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention Special categories of cited documents: 10 document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family IV. CERTIFICATION Date of the Actual Completion of the International Search Date of Mailing of this International Search Report 17 March 1988 (17.03.88) 4 February 1988 (04.02.88) Signature of Authorized Officer International Searching Authority EUROPEAN PATENT OFFICE

Category *	Citation of Document, with indication, where appropriate, of the relevant passages   Relevant to Claim No.								
	"Weitere Untersuchungen zur Darstellung und Reaktivität von Tetrahalogen-dicarbonsäuren", pages 2198-2208 see page 2198, lines 6,7 from below; page 2200, penultimate paragraph; page 2203, lines 18-24; page 2207, lines								
	23-29 (cited in the application)								
A	Chemical Abstracts, vol. 76, 1972, (Columbus, Ohio, US), T.I. Cherepenko et al.: "Fungicidal activity of phosphorus-containing esters of iminocarboxylic acids and amides of	1,3-6							
÷ (	carboxylic and dicarboxylic acids", see page 99, abstract 55097m, & Fiziol. Aktiv. Veshchestva 1971, No. 3, 65-8								
İ									
:	•								
·									
		·							
1	. 1								

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM THE SECOND SHEET	•
· ·	
	-
·	ļ
·	
	b 6112.4
V. OBSERVATIONS WHERE CERTAIN CLAIMS WERE FOUND UNSEARCHABLE	
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 1	7(2) (a) for the following reasons:
1. $\overline{X}$ Claim numbers 2, because they relate to subject matter not required to be searched by the	
See PCT Rule 39.1(iv)	
Methods for treatment of the human or anima	al body by surgery
or therapy as well as diagnostic methods.	
_	and the second s
2. Claim numbers, because they relate to parts of the international application that do not ments to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically	:
•	
	•
:	
•	
	the second and third sentences of
<ol> <li>Claim numbers, because they are dependent claims and are not drafted in accordance with PCT Rule 6.4(a).</li> </ol>	in the second and unit assistances of
VI. OBSERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING 2	
This international Searching Authority found multiple inventions in this international application as fo	oflows: XX
Claims in part 1,3: Medicaments containing kno	wn compounds of
formula I	
Claims 4-6 and 1,3 in part: New compounds of f	cormula 1', their
use for the manufacture of medicaments and pro	cess for the
manufacture of these compounds.  123 As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search	report covers all searchable claims
of the international application.	
2. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this inte	rnational search report covers only
those claims of the international application for which fees were paid, specifically claims:	
3. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this internal	tional search report is restricted to
the invention first mentioned in the claims; it is covered by claim numbers:	
4. As all searchable claims could be searched without offert justifying an additional fee, the intern	ational Searching Authority did not
invite payment of any additional fee.	
Remark on Protest	
The additional search fees were accompanied by applicant's protest.	
No protest accompanied the payment of additional search fees.	

\*\*
e form
T/ISA
)6 of
5.11.87

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/CH 87/00133

I. KLAS	IFIKA IIO	OES A		VOSGEGENS I AND		enreren Klass	itikationssy	moden sing alle a	inzugeben) <sup>0</sup>
Int C: 4	C 07	C 55	/21; 5	sation (IPC) oder nac 55/02; 69/ 31/16	sh der na 34;	103/147	ssifikation ( 7; A 6	und der IPC 51 K 31/1	9; 31/20;
II. RECH	RCHIERT							· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
				Recherchie	rter Min	destprifstoff	7	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Klassifikati	onssystem				K	lassifikationss	ymbale		
int CI 4				00; 69/00					
		Rechei	rchierte nic	ht zum Mindestprüß unter die recherc	noff geh hierten	iórende Veröf Sachgebiete f	lfentlichun allen <sup>8</sup>	gen, soweit diese	
				•					
III. EINSCH	LÄGIGE '	/ERÖFFE	NTLICHU	NGEN <sup>9</sup>					
Art*	Kennzeich	nung der V	eröffentlic	hung 11, soweit erfore	terlich u	inter Angabe	der maßget	plichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr. 13
х	Bioch D a	em. J . Sim .cid a .eiten	., Ba monds s inh	nd 58, 195 : "Analogu ibitors of	4, les c	of diam terial	inopi	melic	4,5
x								4,5	
				*** ***				./.	
<ul> <li>Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen 10:</li> <li>"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist</li> <li>"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist</li> <li>"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)</li> <li>"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnehmen</li> </ul>			t - ! "x"	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besondarer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit					
			"Y"						
bezieht 'P'' Veröffer	itlichung, d r nach dem	lie vor de	m internar	tionalen Anmeldeda tätsdatum veröffent		gorie in Ver einen Fachm	nehreren as ibindung ge nann naheli	nderen Veröffentli ebracht wird und	ichungen dieser Kate- diese Verbindung für
V. BESCHEI									
Datum der	Abschlusse	s der inter	nationalen	Recherche	Ab	sendedatum	des interna	tionalen Recherch	enberichts
	bruar		4.				71	1 7 MAR	
internatio	raie Rechen	cnenbehör	d <b>e</b>		ملالم	terschrift day	bevollnak	htigten Bedienste	
	Eu	ropäische	s Patenta	ımt		A)	WW	P.E.G. VAN D	ER PUTTEN

	TOUR ACIDS VERGELENTI ICHI INCENTI ICHI INCE	<del></del>
Art *	CHLAGIGE VEROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2)  Kennzeichnung der Veroffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Telle	Betr. Anspruch Nr.
X	J. Org. Chem., Band 23, 1958,	
Α .	M.S. Kharasch et al.: "Structure of peroxides derived from cyclohexanone and hydrogen peroxide", Seiten 1322-1326 siehe Seite 1325, rechte Spalte, die letzten 5 Zeilen; Seite 1326, linke Spalte, Zeilen 1-13 in der Anmeldung erwähnt	4,5
X	Chem. Ber., Band 93, 1960, W. Treibs et al.: "Weitere Untersuchungen zur Darstellung und Reaktivität von	4,5
	Tetrahalogen-dicarbonsäuren", Seiten 2198-2208 siehe Seite 2198, Zeilen 6,7 von unten; Seite 2200, vorletzter Absatz; Seite	·.
	2203, Zeilen 18-24; Seite 2207, Zeilen 23-29 in der Anmeldung erwähnt	-
A	Chemical Abstracts, Band 76, 1972, (Columbus, Ohio, US), T.I. Cherepenko et al.: "Fungicidal activity of phosphorus-containing esters of iminocarboxylic acids and	1,3-6
	amides of carboxylic and dicarboxylic acids", siehe Seite 99, Zusammenfassung 55097m, & Fiziol. Aktiv. Veshchestva 1971, no. 3, 65-8	(n)
	•	

	WEITERE ANGABEN ZU BLATT Z	
•		
•		
,		_
	V. BEMERKUNGEN ZU DEN ANSPRÜCHEN, DIE SICH ALS NICHT RECHERCHIERBAR ERWIESE	N HAREN!
	Gemaß Artikel 17 Absatz 2 Buchstabe a sind bestimmte Ansprüche aus folgenden Gründen nicht Gegestenen der inn	ernationalen
	1. Ansprüche Nr. 2, weil sie sich auf Gegenstände beziehen, die zu recherchieren die Behörde nicht v	erpflichtet ist, nämlich
	Verfahren zur chirurgischen oder therapeutischen Behandlung des	
	menschlichen oder tierischen Körpers sowie Diagnostizierverfahren	
	2. Ansprüche Nr	
	2. Ansprüche Nr, weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschr so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich	iebenen Anförderunge
	, and the same of	
	3. Ansprüche Nr, weil sie abhängige Ansprüche und nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4	a) PCT abgefaßt sind.
		•
		,
	VI.XX BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG2	···
жж	Die Internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen entit	
.ehe Formbl.	Patentansprüche Teilweise 1,3: Arzneimittel enthaltende bekannte Ve	arbindungen
:T/ISA 206	der Formel I.	•
m 25.11.87	Patentansprüche 4-6, und teilweise 1.3: Neue Verbindungen der Formel	I'. ihre
	verwendung zur Herstellung von Arzneimitteln und Verfahren zur Herste	llung diagen
	Us der Anmeider alle errorderlichen zusätzlichen Recherchengebrühren mehanziele anzeit bestellt der	Verbindungen
	The second secon	
	2. L. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstr	eckt sich der interna-
	tionale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahl t word	den sind, námlích
	3. Der Anmelder hat die erforderlieben gustenlieben Guste	
	<ol> <li>Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der international bericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; sie ist in folgenden Erfindung zuerst erwähnte Erfindung zuerst erwä</li></ol>	ationale Recherchen-
*	The second of th	Content en lage.
. ]		
,	4. Da für alle recherchierbaren Ansprüche eine Recherche ohns einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konntsätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde eine Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnt	e das ains mi
·		nicht verlangt.
ľ	The value va	•
1	Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.	Į
	X Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.	1
<b>I</b>		ĺ
L		